# ⑩日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

# ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭61 - 285233

⑤Int Cl \*

識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和61年(1986)12月16日

C 08 L 9/00

6714-4J

審査請求 未請求 発明の数 1 (全5頁)

**匈発明の名称** 高強度、高剛性ゴム組成物

②特 願 昭60-126992

**愛出 願 昭60(1985)6月11日** 

砂発 明 者 青 沼

光 吉 川崎

川崎市川崎区夜光1丁目2番1号 日本ゼオン株式会社技

術開発センター内

<sup>6</sup> 郊発 明 者 西 村 浩 一

川崎市川崎区夜光1丁目2番1号 日本ゼオン株式会社技

術開発センター内

⑪出 願 人 日本ゼオン株式会社

東京都千代田区丸の内2丁目6番1号

#### 明報書

1. 発明の名称

高強度、高剛性ゴム組成物

- 2. 特許請求の範囲
  - 1.配合剤及びアセナフチレン系単層体を2~60重量% 重合して含むジェン系ゴムを原料ゴム中に少なくとも5重量 %含有することを特徴とする高弛度、高神胜ゴム組成物。
- 3. 発明の詳細な説明

### (産業上の利用分野)

本発明はアセナフチレン系単量体を重合して含有する共役ジェン系ゴムを原料ゴム中に含む高強度、高神性の加硫物を与えるゴム組成物に関するものである。

#### (従来の技術)

従来、ゴム工業ではゴムの独度及び**神性を向上させる方法と**してはゴムに、カーボンブラック、シリカ等の微粒子状績強刺を配合する方法及びボリエステルやナイロン等の短級維をブレンドする方法が広く行われている。しかし、これらの方法では、神性を高くすべく粒子状補強刺や短級維のブレンド量を増加していくと強度の低下が起こるという欠点があった。

## (発明が解決しようとする問題点)

発明者らは前記の欠点を解決すべく鋭意研究の結果、アセナ フチレン系単量体を構成成分として含む共役ジェン系ゴムを使 用することにより高空度、高陸性のゴム組成物が得られること を見いだし、この知見に基づいて本発明を完成するに致った。

#### (問題点を解決するための手段)

本発明のかかる目的は、配合剤及びアセナフチレン系単量体 を2~60重費%重合して含む共役ジェン系ゴムを原料ゴム中 に少なくとも5重量%含有するゴム組成物を使用することによ って連成される。

本発明で使用するアセナフチレン系単層体を重合して含む共役ジェン系ゴム(以下ではアセナフチレンー共役ジェン系ゴムと称することがある)は、(1)単層体としてのアセナフチレン系単層体を共役ジェン系単層体とあるいは共役ジェン系単層体及び共重合可能な他の単層体と共重合させて含むゴム状共重合体、(2)アセナフチレン系単層体のあるいは該単層体及びこれと共重合可能な単層体との飽合体ブロックと共役ジェン系ゴムブロックとを同一分子中に有するゴム状ブロック共重合体及び(3)共役ジェン系ゴムにアセナフチレン系単層体のあるいは該単層体及びこれと共重合可能な単単体との重合体をグラフトしたゴム状のグラフト共重合体を包含する。

アセナフチレン系単量体はアセナフチレン及びビニレン基の 炭素及びナフタレン頃に少なくとも1個の重合性を阻害しない 置換基を有するアセナフチレンである。前記の置換基であれば 特に制限されないが、例えばアルキル、シクロルキル、アルケ ニル、アラルキル、アルキニレン、アラルキレン、ハロゲン、 ヒドロキシ、アルコキシ、カルボキシ、アルキルカルボキシ、 メルカブト、アミノ、Nーアルキルアミノ、N、Nージアルキ ルアミノ等が挙げられる。

本発明において用いられるアセナフチレン系単量体以外の共役ジェン系ゴムを構成する単量体は、共役ジェン単量体又はこれと共重合可能な単量体との組合わせであり、その具体例としては、例えば1、3ープタジェン、イソブレン、1、3ーペンタジェン、1ークロロブタジェン、2ークロロブレン等の共役ジェン単量体、スチレン、αーメチルスチレン、2ークロロスチレン等のスチレン系単量体、アクリロニトリル、メタクリロニトリル等の不飽和ニトリル単量体、メチルアクリレート、エチルアクリレート、ブチルアクリレート、メチルメタクリレート等のアクリレート又はメタクリレート、アクリルアミド、N、Nージメチルアクリルアミド等の不飽和アミド等が挙げられる。

アセナフチレン系単量体の含有量は前記の重合体中2~60 重量%であり、2重量%未満では本発明の効果は得られず、

、無機あるいは有機の繊維状補強利、可塑剤、軟化剤、加工助 剤、老化防止剤等の通常のゴム工業で使用される配合剤が使用 でき、種類や量はゴム組成物の目的に応じて適宜決められる。 かくして本発明によれば、従来技術に比較して高強度、高剤性 のゴムを得ることができる。

本発明のゴム組成物は、アセナフチレン一共役ジェン系ゴム がアセナフチレン系単量体とブタジェンあるいはイソプレンか らのゴム状重合体、ブタジェンあるいはイソプレンとスチレン とからのゴム状重合体であるときには高グリーン強度、高反発 弾性、低発熱、個摩耗性にすぐれた性質を発現させることがで き、またアセナフチレン系単量体とブタジェン及び/又はイソ プレンとアクリロニトリルとからのゴム状重合体及び、クロロ プレンとからのゴム状重合体等の耐油性ゴムであるときには、 耐溶剤性を損なうことなく、高強度、高剤性を加縮物に付与す ることができる。

本発明のゴム組成物は、各種のタイヤ類、安全バンバー類、 ブレーキ部品類、各種ホース類、内装施設関係部品類、各種ブ ーツ類、ベルト類等の自動車用部品、ベルト類、ホース類、ロ ール類等の工業部品類、防舷材類、マリーンホース類等の船舶 、海洋関係材料、オイルウェル用部品等の油井用部品、限物等 の用途に適している。

以下実施例により本発明を具体的に説明する。

60重量%を越えるとゴム弾性が失われ相間状となる。好ましくは5~40重量%である。残部の共役ジェン系単量体及び共 建合可能な単量体の使用割合は原料ゴムとしての他のゴムとの 相容性、ゴム組成物の使用目的等によって任意に決めることが できるが、得られた共役ジェン系ゴムのガラス転移温度が0で 以下となる範囲であれば特に制限はない。

本発明のアセナフチレンー共役ジェン系ゴムは本発明のゴム 組成物において単独であるいは他のゴムとブレンドして原料ゴ ムとして使用される。原料ゴム中のアセナフチレンー共役ジェ ン系ゴムの使用量は少なくとも5重量%であり、5重量%未満 では高発性、高降性のゴム組成物は得られない。好ましくは 10重量%以上、さらに好ましくは20重量%以上である。

本発明によって使用される他の原料ゴムとしてはポリブタジ エンゴム、ポリイソアレンゴム (天然及び合成の)、スチレン ーブタジエン共重合ゴム、アクリロニトリルーブタジエン共重 合ゴム、クロロプレンゴム、エチレンープロピレンージエンモ ノマー三元共電合ゴム、アクリルゴム等が挙げられる。

本発明のゴム組成物は前記の原料ゴムと配合剤とを通常の混合機を用いて混合することによって得られる。

本発明で使用する配合剤は硫黄又は硫黄供与性化合物と加硫 助剤、加硫促進剤等の硫黄加硫系、有機過酸化物加硫系、カー ポンプラック、シリカ等の補強剤、炭カル、タルク等の充塡剤

### 重合体の製造例 1

第1表に示す重合処方に従って、内容積11のオートクレープを用い、50℃で単量体の転化率が70%になるまで重合を行った。重合終了後、ラテックスにフェノール系老化防止剤を添加し、多量のメタノール中で凝固した。得られた重合体をフェノール系老化防止剤入りのメタノールで3回洗浄し、減圧乾燥器で乾燥させた。重合体中の結合アクリロニトリル量及び結合アセナフチレン量をパC-NMRの測定より求めた。

### 第1表

単量体(第3表参照)	100部
ベンゼン	20部
水	250部
ロジン酸カリ	2. 5部
ドデシルベンゼンスルホン酸ソーダ	1.0部
硫酸ソーダ	0.2部
遊硫酸カリ	0. 4部
硫酸	0.1部
t ードデシルメルカプタン	0.38%

### 実施例 1

重合体の製造例1で得られた第3表記載のゴム状重合体を第2 表の配合処方に従い、ロール上で、混練してゴム配合組成物を得 た。これを160で10分間プレス加硫した。加硫物の特性を JIS K6301に従って測定した。結果を第3表に示した。

## 第2表(配合処方)

ゴム状重合体(第3表参照)	1 0	0部
亜鉛華 No3		5部
ステアリン酸		1部
硫黄	0.	5 <b>9</b> 8
テトラメチルチウラムダイサルファイド	1.	5部
N-シクロヘキシル-2-ベンド		
チアジルスルフェンアミド	1.	5部

70 リロニトリル 70 リロニトリル 70 リロニトリル 70 リロニトリル 70 リロニトリル 70 リロニトリル 70 リロニトリル 70 リロニトリル 62 5 70 リロニトリル 70 リロニトリル 100 % (*1 (*2 ) 193 21 (*2 ) 100 % 31 様 (*4 ) 43 (*3 )	223	比较例	-	本発明例	369
マクリロニトリル フタジエン マセナンチレン フクリロニトリル 38 5 ブタジエン 62 5 ブタジエン 62 5 アセナフチレン — — — — — — — — — — — — — — — — — — —		-	. 2	က	4
プラジエン アセナフチレン アクリロニトリル 38 5 ブタジエン 62 5 アセナフチレン — — — — — — — — — — — — — — — — — — —	<u> </u>			2 3	5 3
マセナフチレン 38 5 7クリロニトリル 38 5 7クリロニトリル 62 5 7セナフチレン 62 5 141 (** 193½ (** 8 / c m) 193 2 1 申び (**) 440 43 4 00 943 1 3 3 4				5.4	4 8
7クリロニトリル 38 5 7クジエン 62 5 7クジエン 62 5 7セナフチレン — — — 53が生 53数性 (* g / c m) 193 21 申び (%) 440 43 100 943ほかカ (* a / c m) 33 4				83	2 3
アクリロニトリル     38     5       ブクジエン     62     5       アセナフチレン     -     -       ゴム状置合体No     (*1     (*)       新物性     193     21       申び     (%)     440     43       40     433     4     4       62     5     5       万分ジエン     -     -       市び     (%)     440     43       40     433     4       40     433     4       40     433     4       40     433     4	전 전				
ブラジエン     62     5       アセナフチレン     -     -       ゴム状菌合体N。     (*1     (*)       頭効性     (*2     5       明要強さ(kg/cm)     193     21       申び (%)     440     43       100 943陽節力(kg/cm)     33     4				2.4	2 9
アセナフチレン — — — ゴム状菌合体N。 (*1 (*) 前砂性 引張強さ (kg/cm) 193 21 申び (%) 440 43 400 943 440 433 4				r.	4 5
イセナフチレン					
ゴム状面合体No (*1 (*2 (*2 (*2 (*2 (*2 (*2 (*2 (*2 (*2 (*2		l	ı	7	9
<b>監合体No (*1 (*2</b> (*1 (*2 (*1 (*2 (*1 (*2 (*1 (*2 (*2 (*2 (*2 (*2 (*2 (*2 (*2 (*2 (*2	<b>4</b>				
き (kg/cm) 193 21: (96) 440 43: 引張応力 (kg/cm) 33 4		(*1	(*2	¥	82
(kg/cm) 193 21: (%) 440 43 (%) 440 43	口硫物性			-	
(96) 440 43 (48/cm) 33 4		φ.	_	2 8 6	3 4 2
(kg/cm) 3.3 4		4	ຕ	470	440
	100 %引張応力(kg/cm)	33	4 2	5 5	6.4
<b>週</b> か (J1S) 71 75		7.1	7.5	9 80	9.1
体被疫化率(%)(*3) 30 21		ლ		1.9	1 6

3.表

(注)

(\*1) 日本ゼオン株式会社製 NIPOL DN108

日本ゼオン株式会社製 NIPOL DN003

J 1 S燃料油Bに40℃で7 2時間浸漬

### 実施例 2

実施例1のゴム状重合体Bと結合アクリロニトリル量38重量 %のアクリロニトリループタジエン共重合ゴム (日本ゼオン社製

NIPOL DN108) 及び結合アクリロニトリル量 50重量%のアクリロニトリルーブタジェン共重合ゴム(日本ゼ NIPOLDN003) を第4表記載の割合で オン社製 混合し、第2表の配合処方に従ってゴム配合物を諷製し、これを 160℃で10分間プレス加硫して加硫物を得た。実施例1と同 様にして加硫物性を測定した。結果を第4表に示す。

第4表						
CDTA NI.		本 発 明 例				
	実験 No		6	7		
3	ゴム状重合体B	10	5 0	5 0		
7	NIPOL DN108	90	-	_		
成	NIPOL DN003		50	5 0		
分		}				
加	<b>气物性</b>					
314	引張強さ(kg/cm)		208	231		
伸び (%)		490	450	360		
10	) 0 %引張応力 (kg/cm)	13	36	7 2		
硬a	(J1S)	48	73	9 0		
体	度变化率(%)	4 1	2 4	2 2		
		L				

### 明細書の浄俳(内容に変更なし) 重合体製造例 2

内容積11のオートクレブにアセナフチレン100部、ベンゼ ン100部、ポリジアシルパーオキサイド0.6部を仕込み、 50℃で単畳体の転化率が20%となるまで重合を行った。多量 のメタノールで凝固し、得られた重合体をメタノールで2回洗浄 し、減圧乾燥させてパーオキサイド基合有重合体(GPCにより ポリスチレン換算の重量平均分子量は10,600)を得た。 次いで第5表の重合処方に従って内容積11のオートクレーブを 用い50℃で単量体の転化率が40%になるまで重合を行った。 重合体の製造例1と同様にしてプロック重合体Dを得た。この重 合体の重量平均分子量はポリスチレン換算で、38.100であ った。

### 明細書の浄書(内容に変更なし)

### 実施例 3

ブロック重合体Dとスチレンープタジエン共重合ゴム(日本ゼ オン社製 NIPOL1500) とを第7表記載の割合で ベンゼンに溶解して混合し、多量のメタノールで凝固し、減圧妨 燥した。この混合物を第6表の配合処方に従ってロール上で混合 してゴム配合組成物を得た。150℃で30分間プレス加硫して 加硫物を得た。実施例1と同様にして加硫物性を測定し、第7表 の結果を得た。

# 第5表 (重合处方)

スチレン	2 4部
ブタジエン	76部
ベンゼン	200部
パーナキサイド基金有重合体	3 0 28

### 第6妻 (配合如方)

No. 47 (4017/27))			
ゴム混合物 (第7表参照)	1	0	0部
亜鉛率 No1			5部
ステアリン酸			1部
硫黄	1		5部
テトラメチルチウラムダイサルファイ	۴٥.		5 部
N-シクロヘキシル-2-ベンゾチア			
ジルスルフェンアミド	1.		5 AB

明細書の浄歌(内容に表更なし) 第73

)存む(内谷にみんなし)				
	比較例	本多	き 明 6	Aj
	8	9 (*	1 0	1 1
プロック重合体D	_	100	7 0	2 0
NIPOL1500	100		3 0	8 0
加硫物性				
引張強さ(kg/c m)	210	316	3 3 1	253
伸び (%)	380	310	440	360
100 %引張応力 (kg/cm)	3 1	195	117	5 1
硬さ (JIS)	6 5	9 9	90	74

(注)

(\*4) 160℃で10分間のプレス加硫

(\*5) 第6表の配合処方にさらにHAFカーボンブラック 40部を配合

#### 重合体製造例 3

内容積11のオートクレーブを窒素置換した後、ベンゼン300g、イソプレン300g、nーブチルリチウム37.5ミリモルを入れ、40℃で2時間遺合を行った。このオートクレーブにpービニルベンジルクロライドを100ミリモル番加し、15分間反応させた。内容物をメタノール中に注ぎ、液状黄合体を分離し、乾燥させた。

明細審の浄査(内容に変更なし)
このゴム100部、酸化亜鉛5部、ステアリン酸1部、HAF
カーボンブラック45部、硫黄2.5部、Nーオキンジエチレン
-2ーベングチアジルスルフェンアミド0.8部、2、6ージー
tーブチルー4ーメチルフェノール1部をロールで混練し、15
0でで20分間加減した。この加硫物の物性は、引張強さ305
kg/cm、伸び560%、100応力39kg/cm、硬度
(JIS) 63、反発3性(トリブソメーター、室温) 69%、
発熱(フレクソメーター) HBU14.3で、ピコ摩耗1.91
×10mlであった。

比較例として、HAFカーボンブラックを50部に変更した以外は同様な配合、加硫条件でニホールIR2200を評価した結果、引張強さ301kg/cm、伸び590%、100%応力40kg/cm、硬度(JIS)62、反発3戦性63%、発熱20.4℃、ピコ摩耗2.03×10m1であった。

本発明のゴムは動的特性のバランスを向上させることがわかる。

特許出願人 日本ゼオン株式会社

この液状重合体の重量平均分子量はポリスチレン換算で9,800 であった。

この液状重合体100g、アセナフチレン50g、ベンゼン20gを内容量200mlのガラス製ポトルに採取し、アゾビスイソブチルトリル0.4gを入れて、60ででアセナフチレン転化率40%になるまで重合した。得られた重合体をフェノール系老化防止剤入りのメタノール中に取り出し、凝固した後に、フェノール系老化防止剤入りのnーへキサンで2回洗浄し、真空乾燥してグラフト重合体を得た。このグラフト重合体の重量平均分子量はポリスチレン検算で68,400であった。

別途、アセナフチレンを110℃70時間熱重合して得た重量平均分子量286.000のポリアセナフチレン10gと前述のグラフト重合体10gをベンゼン中でニポールIR2200(日本ゼオン株式会社製)80gとブレンドし、凍結乾燥してブレンドゴムを得た。

手 統 補 正 書 (自発)

昭和60年7月4日

# 聯广 費 學 股

1. 事件の表示



昭和 60 年特許顯第 /26992/号

- 2. 発明の名称
- 高強度高剛性工工組成物
- 5. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

住 所 東京都千代田区丸の内二丁目 6番 1号

ュッポン 名 称 日本ゼオン株式会社

代表者 大西三良



- 4. 補正命令の日付 自発
- 5. 補正により増加する発明の数 ()
- 4 補正の対象

明和書《発明《詳細》說明》棟

7. 補正の内容

オル頁~ オル頁も別紙オル頁~オル頁 と差換える。 (内容に変更なし・浮書のみ。) 600000